No title available

Publication number: JP5310549
Publication date: 1993-11-22

Inventor:

MITSUYAMA SHUNPEI; NAGASHIMA SHINICHI;

TANAKA SHIGEO; NEMOTO MASAMI; YOSHIDA

TSUGUCHIKA

Applicant:

TAISHO PHARMA CO LTD

Classification:

- international:

A61K8/30; A61K8/00; A61K8/46; A61K8/96; A61K8/97;

A61K31/255; A61K36/00; A61K36/18; A61K36/48; A61K36/53; A61K36/896; A61P17/00; A61Q19/00; A61Q19/08; A61K8/30; A61K8/00; A61K8/96; A61K31/21; A61K36/00; A61K36/18; A61K36/185; A61K36/88; A61P17/00; A61Q19/00; A61Q19/08; (IPC1-7): A61K7/48; A61K7/00; A61K31/255;

A61K35/78; A61K31/255; A61K35/78

- European:

Application number: JP19920120877 19920513 Priority number(s): JP19920120877 19920513

Report a data error here

Abstract of JP5310549

PURPOSE:To obtain a skin external preparation containing taurine and a specific galenical drug extract, capable of improving softness and elasticity of a skin thinned by senility and preventing aging of skin by stimulating cells. CONSTITUTION:The objective skin external preparation is obtained by blending 0.1-10wt.% taurine with 0.1-3wt.% galenical drug extract. The galenical drug extract and taurine are contained in a ratio of (1:10) to (5:1). The galenical drug extract used includes an extract obtained by extracting Lamium album, Viscum apbum, Typha latiofolia, Sesamum indicum, Narcissus Tazetta, Tetragonia expanse Murr, Stellaria media cry, Lithospermum erythorhizon Siebet Lucc, Saxifraga bronchialis, Astragalus sinicus, Eucalyptus globules Labill, Schizonepeta tenuifolia, Aristolochia debilis, Saijou, a herb, Kalimeris yomena, Sinomenium diversifolium Diels, Kapok tree cortex, Lespedeza cuneata, Sophora subprostata chunet T. Chen, Myrica rubra Siebet Lucc, or Bletilla striate Reichb. fl with water, ethanol, 1,3-butylene glycol, glycerol, propylene glycol, dipropylene glycol, squalane, hexane, chloroform, ether, etc.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-310549

(43)公開日 平成5年(1993)11月22日

7/48	識別記号	庁内整理番号 9051-4C	FI	技術表示箇所
7/00	K	9165-4C		
	С	9165-4C		
	W	9165-4C		
31/255		8413-4C		
			審査請求 未請求	R 請求項の数2(全 8 頁) 最終頁に続く
]	特願平4-120877		(71)出願人	000002819
				大正製薬株式会社
	平成4年(1992)5月	∄13日		東京都豊島区高田3丁目24番1号
			(72)発明者	満山 俊平
				東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製
				薬株式会社内
			(72)発明者	長嶋 新一
				東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製
				薬株式会社内
			(72)発明者	田中 重男
				東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製
				薬株式会社内
	_		(74)代理人	弁理士 北川 富造
				最終頁に続く
	7/48 7/00	7/48 7/00 K C W 31/255 特顏平4-120877	7/48 9051-4C 7/00 K 9165-4C C 9165-4C W 9165-4C 31/255 8413-4C	7/48 9051-4C 7/00 K 9165-4C C 9165-4C W 9165-4C 31/255 8413-4C 審査請求 未請求 中成4年(1992) 5月13日 (72)発明者 (72)発明者

(54) 【発明の名称】 皮膚外用剤

(57)【要約】

【目的】 老化に伴って菲薄化した皮膚の柔軟性、弾力性を改善し、細胞を賦活化して皮膚の老化を防止する、 タウリンと特定の生薬エキスを含有する皮膚外用剤を提供する。

【構成】 タウリンを $0.1\sim10$ 重量%、生薬エキスを $0.1\sim3$ 重量%配合した皮膚外用剤。生薬エキスとタウリンとは、 $1:10\sim5:1$ の構成割合で含有される。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 タウリンと生薬エキスを含有することを特 徴とする皮膚外用剤。

【請求項2】生薬がオドリコ草、ヤドリ木、がま、ご ま、すいせん、つるな、はこべ、紫草、ゆきのした、れ んげ草、ユーカリ、けいがい、うまのすず草、さいじょ う、よめな、ツヅラフジ、モクメンピ、メドハギ、コウ ズコン、ヤマモモ、シランから選ばれる1種または2種 以上であることを特徴とする請求項1記載の皮膚外用 剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、皮膚の老化防止効果に 優れた皮膚外用剤に関する。

[0002]

【従来の技術】皮膚の柔軟性、およびその機能は角質層 の含水分により左右される。老化した皮膚では、表皮、 真皮ともに細胞数が減少し、代謝機能の低下が生じる。 その結果、角質層の水分保持機能が低下し、皮膚が菲薄 様の状態になるものと考えられている。このような老化 した皮膚の改善剤として、NMF(Natural Moisturizin g Facter)と称せられる成分およびコラーゲン、ヒアル ロン酸などを配合した化粧料が数多く提案されている が、いまだ皮膚の老化現象を防止するまでは至っていな いのが現状である。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】従って本発明の目的 は、皮膚に柔軟性と弾力性を付与し、さらに細胞を賦活 化して皮膚の老化を防止することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】タウリンはすべての動物 の体内に存在する生理的成分で、組織の酸素利用を促進 し、細胞を賦活するといわれ、損傷した皮膚の治癒を促 す働きをもつことが知られている。そこで本発明者ら は、斯かる知見を考慮して研究を重ねた結果、タウリン と特定の生薬エキスとを含有した製剤が、皮膚細胞の代 謝を促進し、老化肌を顕著に改善することを見いだし、 本発明を完成するに至った。本発明に用いられる生薬エ いせん、つるな、はこべ、紫草、ゆきのした、れんげ 草、ユーカリ、けいがい、うまのすず草、さいじょう、 よめな、ツツラフジ、モクメンピ、メドハギ、コウズコ ン、ヤマモモ、シランを水、エタノール、1,3-プチ レングリコール、グリセリン、プロピレングリコール、 ジプロピレングリコール、スクワラン、ヘキサン、クロ ロホルム、エーテル等で抽出したエキスがあげられる。 生薬エキスの含有量は、皮膚外用剤全量の0.01~1 0. 0 重量%が好ましく、更に好ましくは0. 1~3 重 0.01~15重量%が好ましく、更に好ましくは0. 1~10 重量%である。生薬エキスとタウリンとは、 1:10~5:1の構成割合で含有される。

2

【0005】本発明の皮膚老化防止剤は、常法に従っ て、乳液類、ローション類、軟膏類、クリーム類、パッ ク類、ファンデーション等の剤型に調製することができ る。

【0006】本発明の皮膚老化防止剤には、前述の必須 成分に加えて通常皮膚外用剤に用いられる成分を含むこ 10 とができる。1、3-プチレングリコール、1、4-プ チレングリコール、プロピレングリコール、ジプロピレ ングリコール、グリセリン、ジグリセリン、マルチトー ル等のポリオール、エチルアルコール、イソプロピルア ルコール、精製水等の溶媒、パラペン、安息香酸等の保 存剤、硫黄、塩酸クロルヘキシジン、塩化セチルビリジ ン、塩化デカリニウム、イソプロピルメチルフェノー ル、第4級アンモニウム塩(例えば、塩化ペンザルコニ ウム)、ヒノキチオール等の殺菌剤、白色ワセリン、流 動パラフィン、固形パラフィン、セレシン、マイクロク 化した状態になり、柔軟性および弾力性を失い、荒れ肌 20 リスタリンワックス、コレステロール、スクワラン、オ リープ油、ローズヒップ油、ミンク油、ホホバ油、硬化 ヒマシ油、硬化ヤシ油、硬化パーム油、ミツロウ、パル ミトレイン酸、リノール酸、リノレン酸、オレイン酸、 ステアリン酸、パルミチン酸、ペヘニン酸、ラウリン **酸、ステアリルアルコール、セチルアルコール、ラウリ** ルアルコール、オレイルアルコール等の油分、イソオク タン酸セチル、ミリスチン酸イソプロピル、カプリン酸 エチル、カプリル酸エチル、モノステアリン酸グリセリ ン、モノオレイン酸プロピレングリコール、モノオレイ ン酸グリセリン、モノカプリン酸ソルピタン、クエン酸 モノステアリン酸グリセリン、ジステアリン酸ジグリセ リン、モノラウリン酸デカグリセリル等のエステル、シ リコーンオイル、ポリオール変性シリコーン、シリコー ン樹脂等のシリコーン誘導体、ポリオキシエチレン脂肪 酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エス テル、ポリグリセリンアルキルフェニルエーテル、ポリ オキシエチレングリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシ エチレン硬化ヒマシ油等の非イオン性界面活性剤、N-アシルアミノ酸塩、N-アシルサルコシン塩、アルキル キスとしては、オドリコ草、ヤドリ木、がま、ごま、す 40 燐酸エステル塩、アシルメチルタウリン塩等の陰イオン 性界面活性剤、アルキルトリメチルアンモニウム、ジア ルキルジメチルアンモニウム、アルキル-N, N-ジア ルキルアミノ酢酸エステル等の陽イオン性界面活性剤、 ベタイン、イミダゾリン、アミンオキシド等の両性界面 活性剤、カゼイン等の高分子界面活性剤、メチルセルロ ース、ヒドロキシプロピルセルロース、カルボキシビニ ルポリマー、ポリピニアルコール等のゲル化剤、ジイソ プロパノールアミン、酒石酸、乳酸、酢酸、クエン酸、 L-グルタミン酸、L-アスパラギン酸等のpH調節 **最%である。夕ウリンの含有量は、皮膚外用剤全量の 50 剤、ジプチルヒドロキシトルエン、亜硫酸水素ナトリウ** 3

ム、カテキン、エリソルビン酸、α-トコフェロール、 β-トコフェロール、γ-トコフェロール、δ-トコフ ェロール等の酸化防止剤、モンモリロナイト、サポナイ ト、ヘクトライト、酸化チタン、カオリン、タルク等の 粘土鉱物、着色剤を本発明の効果を損なわない範囲内で 配合することができる。また必要に応じて、グリシン、 α -アラニン、 β -アラニン、 γ -アミノ酪酸、 ϵ -ア ミノカプロン酸等のアミノ酸類、ビタミンA、ビタミン B1、ビタミンB2、ビタミンB6、ビタミンC、ビタミ ミン類、塩化亜鉛等の収れん剤、アルプチン、コウジ 酸、グラブレジン等の美白剤、L-メントール、リモネ ン、カンフル等の清涼化剤、グリチルレチン酸、グリチ ルリチン酸ジカリウム、塩化ペルペリン、シコニン、グ アイアズレン、アラントイン等の抗炎症剤、ニコチン酸 メチル、ニコチン酸ペンジル、シュエルチマリン、カプ サイシン等の末梢血管拡張剤、酢酸ハイドロコーチゾ ン、吉草酸ペタメタゾン等の副腎皮質ホルモン、塩酸ジ フェンヒドラミン、塩酸イソチベンジル等の抗ヒスタミ

*剤、尿素、サリチル酸等の角質溶解剤、ビタミンA酸、 13-シスーレチノイン酸及びエトレチネート等の角化 調整剤、178-エストラジオール、エチニルエストラ ジオール、エストロン等の卵胞ホルモン、プロゲステロ ン、17α-ヒドロキシプロゲステロンアセテート等の 黄体ホルモン、金属イオン封鎖剤、紫外線吸収剤、朝鮮 人参エキス、竹節人参エキス、サフランエキス、霊之エ キス、ジュエキス、ジイソプロピルアセテート、ピロリ ドンカルボン酸、ポリグルタミン酸、ポリオキシアルキ ンD、ピタミンE及びピタミンE酢酸エステル等のピタ 10 レンアルキルグルコシドエーテル、コラーゲン、レシチ ン、セラミド等の保湿又は使用感を高める成分を配合す ることができる。また、リポソーム、マイクロカプセル を製剤に配合することもできる。

[0007]

【発明の効果】本発明により、皮膚の老化現象を防止す る外用製剤を提供することが可能となった。

[0008]

【実施例】以下に実施例を挙げ、本発明を具体的に説明 する。

ン剤、塩酸ジプカイン、塩酸リドカイン等の局所麻酔*20 【0009】実施例1

原料成分	含有量(重量%)
オドリコ草エキス(エタノールエキス)	0. 3
タウリン	2. 0
アラントイン	0. 5
ミリスチルアルコール	1. 0
ステアリルアルコール	1. 4
スクワラン	8. 0
白色ワセリン	2, 5
パルミチン酸	1. 0
ステアリン酸	0.7
パラベン	0. 1
ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレート	4. 0
グリセリルモノステアレート	1. 0
グリセリン	5.0
水酸化カリウム	適量
水	残量

【0010】油相に油溶性成分及び界面活性剤を加温溶 解し、有効成分及び水溶性成分を加温溶解した水相を添 加し、乳化、冷却しクリームを得た。 【0011】実施例2

原	料	成	分		含有量	(重量%)
* &	り木	エキ	ス (ジプロピレングリコールエキス)	2.	0
タウ	リン				1.	0
朝鮮	ニン	ジン	エキ	ス	1.	0
グリ	チル	レチ	ン酸		0.	5
流動	パラ	フィ	ン		20.	0
白色	ワセ	リン	,		35.	0
固形	パラ	フィ	ン		5.	0
1,	3 -	ブチ	・レン	グリコール	1.	0
ポリ	オキ	シェ	チレ	ンソルピタンモノステアレート	2.	0
ソル	ピタ	ソモ	ノオ	レート	4.	0
モノ	ステ	アリ	ン酸		2.	0
プロ	ヒレ	ング	ב ע	一 ル	2.	0 .
L 9	ミン	A酸	}		Ο.	0 5
水			-		残量	1

【0012】油相に油溶性成分及び界面活性剤を加温溶 *加し、乳化、冷却し軟膏を得た。 解し、有効成分及び水溶性成分を加温溶解した水相を添*

【0013】 実施例3

原料成分	含有量(重量%)
れんげ草エキス(スクワランエキス)	2. 0
タウリン	1.5
スクワラン	15.0
白色ワセリン	7. 0
セレシン	2. 0
モノオレイン酸グリセリン	2. 0
ジステアリン酸ジグリセリル	2. 0
ミッロウ	1.0
マイクロクリスタリンワックス	2. 0
1. 3ープチレングリコール	2. 0
ジプロピレングリコール	1.0
水	残 量

【0014】油相に油溶性成分及び界面活性剤を加温溶 ※加し、乳化、冷却しクリームを得た。 【0015】実施例4 解し、有効成分及び水溶性成分を加温溶解した水相を添※

原	4	成	分		含有量(重量%)
うまの	す	ず草	エキ	ス(エーテル抽出エキス)	0. 2
タウリ	ン				О, Б
ステア	IJ	ン酸			1. 0
イソス	テ	アリ	ン酸		1. 0
セタノ		ル			0. 5
ステア	IJ	ルア	ルコ	JV	0.5
白色ワ	t	リン			2. 0
スクワ	ラ	ン			1 0, 0
モノオ	V	イン	酸グ	リセリン	1 5
				テアリルエーテル	1. 5
	-			ルフェノール	0. 1
ピタミ	ソ	E 7	セテ	- 	0.05
プロピ	-				3. 0
				ポリマー	0. 1
クエン			_ ••		適量
水	_				之 <u>二</u> 残 量

8

1. 0 5. 0

残 量

* * 【0017】 実施例5

加し、乳化、冷却しクリームを得た。

シリコーン

水

原 料 成 分	含有量(重量%)
メドハギエキス(エタノールエキス)	0. 3
タウリン	2. 0
コレステロール	1. 0
セチルアルコール	0. 5
ステアリルアルコール	0.4
スクワラン	5. 0
パルミチン酸	0. 9
ステアリン酸	0. 7
パルミトレイン酸	0. 2
パラベン	0. 1
ビタミンEアセテート	0. 5
ポリオキシエチレンソルピタンモノステアレート	4. 0
ス - ト コ フ ェ ロ ー ル	0, 2
	~ , ~

【0018】油相に油溶性成分及び界面活性剤を加温溶 ※加し、乳化、冷却しクリームを得た。 解し、有効成分及び水溶性成分を加温溶解した水相を添※20 【0019】実施例6

ソルビタンモノステアレート

原料成分	含有量(重量%)
コウズコンエキス(ジプロピレングリコールエキ	ス) 0.3
タウリン	1. 0
ベヘニン酸	0.7
イソステアリン酸	1. 0
スクワラン	10.0
トリー2-エチルヘキサン酸グリセリル	5. O
白 色 ワ セ リ ン	3.0
グリセリルモノステアレート	2. 0
セタノール	0.8
βートコフェロール	0.1
パラペン	0.2
プロピレングリコール	ნ. 0
グリセリン	5. 0
エチニルエストラジオール	0.006
カルボキシビニルボリマー	0.1
水	残 量

【0020】油相に油溶性成分及び界面活性剤を加温溶 解し、有効成分及び水溶性成分を加温溶解した水相を添 【0021】実施例7

加し、乳化、冷却しクリームを得た。

9

原料成分	含有量(重量%)
ヤマモモエキス(エタノールエキス)	0. 1
タウリン	О. Б
スクワラン	20.0
ラノリン	1.0
マイクロクリスタリンワックス	1. 0
イソオクタン酸セチル	4. 5
ピーガム	О. Б
ポリオキシエチレンジイソステアリン酸	0. 2
ジステアリルジメチルアンモニウムクロライド	0. 2
塩化ナトリウム	1. 0
パラベン	0.1
L-アスパラギン酸ナトリウム	0. 1
コゥジ酸	0, 3
グリセリン	15.0
マルチトール	5.0
ж	残 量

[0022]油相に油溶性成分及び界面活性剤を加温溶 *加し、乳化、冷却しクリームを得た。 解し、有効成分及び水溶性成分を加温溶解した水相を添* 【0023】実施例8

原料成分	含有量(重量%)
シランエキス(1.3-プチレングリコール	
タウリン	3. 0
ビタミンA酸	0, 1
ジプロピレングリコール	6 . 5
スクワラン	7.5
グリセリン	7.5
セチルアルコール	1. 0
ステアリルアルコール	2, 0
イソオクタン酸セチル	3. 0
パルミチン酸	0. 5
ステアリン酸	1. 5
ソーリノレン酸	0. 2
エチルパラベン	0. 2
ブチルパラベン	0. 1
ピタミンEアセテート	0.05
モ ノ ス テ ア リ ン 酸 グ リ セ リ ン	1. 0
	0. 1
塩化亜鉛	
シリコーン	0. 9
BHT	0. 1
クエン酸	0. 2
水	残 量

【0024】油相に油溶性成分及び界面活性剤を加温溶 40 加し、乳化、冷却しクリームを得た。 解し、有効成分及び水溶性成分を加温溶解した水相を添 【0025】実施例9

原料成分	含有量(置量%)
がまエキス(エタノールエキス)	0. 3
タウリン	0. 5
グリセリン	5.0
1. 3 - ブチレングリコール	3. 0
メチルパラペン	0. 1
ヒノキチオール	0. 1
ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート	2. 0
エタノール	7. 0
L - メントール	0. 2
クェン酸	適量
オキシベンソン	適量
香料	適量
水	残量

【0026】精製水にグリセリン、1,3-ブチレングリコール、オキシベンゾンその他水溶性成分を加え室温下に溶解した。一方、エタノールに界面活性剤、防腐*

11

*剤、香料を加え溶解し、先の精製水部に加え化粧水を得た。

12

【0027】実施例10

原 料 成 分	含有量(重量%)
オドリコ草エキス(エタノールエキス)	0. 3
タウリン	2. 0
アラントイン	0.5
ミリスチルアルコール	1. 0
ステアリルアルコール	1. 4
スクワラン	8. 0
白色ワセリン	2. 5
パルミチン酸	1. 0
ステアリン酸	0.7
パラベン	0. 1
ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレー	F 4.0
グリセリルモノステアレート	1. 0
グリセリン	5. 0
水酸化カリウム	適量
水	残量

【0028】油相に油溶性成分及び界面活性剤を加温溶解し、有効成分及び水溶性成分を加温溶解した水相を添

加し、乳化、冷却しクリームを得た。

フロントページの続き
(51) Int. Cl. 5 識別記号 庁内整理番号 F I 技術表示箇所 A 6 1 K 35/78 V 7180-4C J 7180-4C Q 7180-4C W 7180-4C W 7180-4C ADA C 7180-4C //(A 6 1 K 35/78 31:255) 8413-4C

(72)発明者 根本 正美 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製 薬株式会社内 (72)発明者 吉田 継親 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製 薬株式会社内